

Specificații Tehnice

Numărul procedurii de achiziție: Licitatie deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1644569163822 din 09.03.2022						
Obiectul de achiziției: Achiziționarea reactivelor pentru analize medicale de laborator și consumabile pe parcursul an. 2022						
Denumirea bunurilor	Denumirea modelului bunului	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
1	2	3	4	5	6	7
Bunuri:						
Lot 8 Cercetarea în serodiagnostic						
Treponema pallidum haemagglutination test pentru serodiagnosticul sifilisului (TPHA) – set 100 probe – 200 probe. + CONTROL	8.00.19.0.0100	Jordan	Atlas Medical	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Specificitatea totală = 99,5% - 100%</p> <p>Sensibilitatea de 99,5% - 100%</p> <p>Diluția finală a probei este 1: 80</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUDE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p>	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica intre Ag cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa și cantitativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Specificitatea totală = 99,3%</p> <p>Sensibilitatea de 99,7%</p> <p>Diluția finală a probei este 1: 80</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj va coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor conțin caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare vor fi prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit se anexează. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUDE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU). Instrucțiunea se anexează.</p>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO
Antigen cardiolipinic pentru RPR – set 100 – 200 probe, + CONTROL	8.00.18.0.0100	Jordan	Atlas Medical	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coefficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0%</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel puțin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "1</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hirtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	<p>Marcaj: CE</p> <p>Metoda de determinare: metoda imunologica de mimicrie cu Ac din ser sau plasma. Metoda calitativa și semi-cantitativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Coefficientul de variație intraserial si acuratetia = CV =0%, acuratetia= +/-0%</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: standart pozitiv sa fie depistat cel puțin 8 din 8 pozitiv si la la dilutie "1</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.</p> <p>Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza).</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare vor fi prezentate în limba de stat sau limba rusă.</p> <p>*Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit se anexează. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiunea se anexează.</p>	Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO

Lot. 17 TEST EXPRES CALITATIV TROPONINA I						
<p>TEST EXPRES TROPONINA I (CUT/OFF MINIM DE DETECTIE 0,5ng/ml)</p>	<p>CG2001</p>	<p>China</p>	<p>Getein Biotech</p>	<p>Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape .Durata efectuării sa fie cit mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standartrele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p> <p>CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!</p>	<p>Declarația de Conformitate CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere vom prezenta mostre pentru testare în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape .Durata efectuării sa fie cit mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standartrele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Vom prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p> <p>CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!. Instrucțiunea se anexează.</p>	<p>Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO</p>
Lot. 18 TEST EXPRES CALITATIV (TRIO) TROPONINA I + CK-MB + MIOGLOBIN						
<p>TEST EXPRES CALITATIV (DUO) TROPONINA I + CK-MB</p>	<p>75003</p>	<p>SUA</p>	<p>LumiQuick</p>	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile să fie livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape .Durata efectuării sa fie cit mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standartrele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p> <p>CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!</p>	<p>Certificatul CE, Declarația de Conformitate CE, Certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2.Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat .marcat și etichetat de producător .</p> <p>3.Date de identitate (denumirea,numărul lotului ,seria,termenul de valabilitate,condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie coincid în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4.La cerere vom prezenta mostre pentru testare în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a monstrelor, în set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5.Reagenții,soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru . Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile.în instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor,test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%.Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor.Setul să conțină ,în afara controlul „+ „ și „-“ calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri si a folosi cite un godeu.. Să fie posibil de a testa cite o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>In set sa fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție .Procedura de efectuare să nu necesite aparatul suplimentar și să conțină cit mai puține etape .Durata efectuării sa fie cit mai mica. Sensibilitate maxima (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standartrele după deschidere sa fie stabile.La toate investigațiile autoimune sa fie un protocol comun.Sa fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producator.Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon,pregatite de producator,gata pentru utilizare.</p> <p>Vom prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi ca reagenții ,trusele ,test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider,frigorifer ,sau incaperi dotate cu echipament specializat) PLANSETE PENTRU TESTARE DE UNICA FOLOSINTA INCLUSE CORESPUNZATOR NUMARULUI DE TESTE!!! (OBLIGATORIU)</p> <p>CONTROL NEGATIV SI POZITIV INCLUS – CONDITIE OBLIGATORIE !!!. Instrucțiunea se anexează.</p>	<p>Certificat CE; Declarația de Conformitate CE; Certificat ISO</p>

Lot. 19 TEST EXPRESS – CIP PENTRU GLUCOMETRU. <u>LA CÂȘTIGUL LOTULUI VOM DONA GLUCOMETRELE ON CALL PLUS, ACON, SUA.</u>						
TEST SISTEMA PLUS MULTI PENTRU APRECIEREA GLUCOZEI CUTII – 50 TESTE (PROD. BENE CHECK)	On Call Plus	SUA	ACON	<p>. Ofertantul prezintă certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se prezintă instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător.</p> <p>3. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4. La cerere de prezentat mostre pentru testare de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Ofertantul să asigure prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor, în set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afara controlului „+” și „-” calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparat suplimentar și să conțină cel puțin două etape. Durata efectuării să fie cât mai mică. Sensibilitate maximă (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p> <p>Ofertanții vor prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigider, sau încaperi dotate cu echipament specializat)</p>	<p>Certificatul CE, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine. Împună cu oferta se anexează instrucțiunile de lucru.</p> <p>2. Seturile vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător.</p> <p>3. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenul de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj coincid în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni.</p> <p>4. La cerere vom prezenta mostre pentru testare în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului. Vom asigura prezența specialistului la procedurile de testare a mostrelor, în set vor fi prezenți toți reagenții necesari pentru reacție.</p> <p>5. Reagenții, soluțiile din set să fie lichizi, gata de lucru. Soluțiile de lucru să fie stabile mai mult de 30 zile. În instrucțiune de folosire să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor, test sistemele să fie cu o sensibilitate nu mai mică de 99,8%. Test sistemele să conțină nu mai puțin de 5 calibratori pentru determinarea cantitativă a anticorpilor. Setul să conțină, în afara controlului „+” și „-” calibratori pentru seturile cu determinare calitativă a antigenilor și anticorpilor.</p> <p>6. Stripurile să fie detașabile posibilitatea de a rupe stripuri și a folosi câte un godeu.. Să fie posibil de a testa câte o probă.</p> <p>Nota* în conformitate cu Ord.Nr 701 MS</p> <p>În set să fie prezenți toți reagenții necesari pentru reacție. Procedura de efectuare să nu necesite aparat suplimentar și să conțină cel puțin două etape. Durata efectuării să fie cât mai mică. Sensibilitate maximă (prioritate se va da testelor cu cea mai mare sensibilitate).</p> <p>Calibratorii și standardele după deschidere să fie stabile. La toate investigațiile autoimune să fie un protocol comun. Să fie prezent pentru fiecare lot certificatul analitic de la producător. Soluțiile de substrat-cromogenul într-un singur flacon, pregătite de producător, gata pentru utilizare.</p> <p>Vom prezenta certificate sau alte documente prin care vor dovedi că reagenții, trusele, test-sistemele se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (la frigider, frigider, sau încaperi dotate cu echipament specializat). <u>La câștigul Lotului Nr.19 vom dona glucometrele On Call Plus în cantitatea necesară instituției.</u></p> <p><u>Brosura cu parametri tehnici se anexează.</u></p>	Certificat CE; Certificat ISO
Lotul 30						
Eprubete din polisteren cu volum 12ml, transparente (plastic), gradate, cu fund conic, cu dop	318161+318165	Italia	Syntesys	Eprubetele să fie cu etichetă; cu capac tip rotator. Prezentarea mostrelor este obligatorie de la operatorul câștigător în timp de 5 zile înainte de data semnării contractului.	Eprubetele sunt cu etichetă; cu capac tip rotator. Vom prezenta mostre la solicitare, în timp de 5 zile, înainte de data semnării contractului.	Certificat CE; Certificat ISO

Semnat: _____ Numele, prenumele: Goreacii Vitalie. În calitate de: Administrator

Ofertantul: SRL Sanmedico Adresa: Mun Chișinău, str. A. Corobceanu 7A, ap.9